# (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-153755 (P2002-153755A)

(43)公開日 平成14年5月28日(2002.5.28)

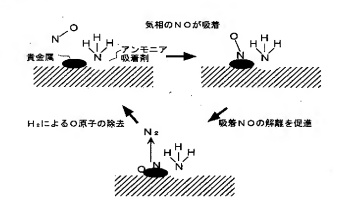
(51) Int.Cl. <sup>7</sup>		識別記号		FΙ				テーマコード(参考)			
B01J	23/89	ZAB		B 0 1	IJ	23/89		ZA	ΒA	3G091	
B01D	53/94					23/58			Α	4D048	
B 0 1 J	23/58			F 0 1	lΝ	3/08			Α	4G066	
F 0 1 N	3/08								$\mathbf{B}$	4G069	
						3/10			Α		
			審査請求	未請求	<b>請</b>	マスタッグ 8	OL	(全 7	7 頁)	最終頁に続く	
(21)出願番号		特願2000-353370(P2000-353370)		(71) [	出願し	ላ 000003	609				
						株式会	社豊田	中央研究	充所		
(22)出願日		平成12年11月20日(2000.11.20)				愛知県	愛知郡	長久手	丁大字	長湫字横道41番	
						地の1					
				(72) §	発明	者 香山	智之				
						愛知県	愛知郡	長久手	<b>丁大字</b>	長湫字横道41番	
						地の1	株式会	社豊田・	中央研	究所内	
				(72) §	発明:	者 木崎	好美				
						愛知県	愛知郡	長久手	丁大字	長湫字横道41番	
						地の1	株式会	社豊田・	中央研	究所内	
				(74) 1	、野尹	人 100081	776				
						弁理士	大川	宏			
										最終頁に続く	

### (54) 【発明の名称】 窒素酸化物浄化用触媒及び窒素酸化物浄化方法

### (57)【要約】

【課題】アンモニアの浪費を防止するとともに、少量のアンモニアの添加で、あるいは全くアンモニアを添加することなしにNOx を浄化する。

【解決手段】アンモニア自身が直接的にNOに作用することなく、触媒的に作用してNO $_x$ を浄化する。NH。分子は、隣接する貴金属を介して貴金属に吸着されているNOに電子を供与する。すると電子はNOの $2\pi^*$ 軌道に入り込み、 $2\pi^*$ 軌道は反結合性軌道であるためNOのN-O結合が弱められる。その結果、NOはN原子とO原子に解離し易くなり、N原子はN $_2$ となる。



#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 アンモニア吸着材と、貴金属とを多孔質 担体に担持してなることを特徴とする窒素酸化物浄化用 触媒。

【請求項2】 アルカリ金属、アルカリ土類金属及び希 土類元素から選ばれるNOx 吸蔵材をさらに担持してなる ことを特徴とする請求項1に記載の窒素酸化物浄化用触 媒。

【請求項3】 前記アンモニア吸着材はFe, Ni, Co及び Mgから選ばれる少なくとも一種であることを特徴とする 10 請求項 $1\sim2$ のいずれかに記載の窒素酸化物浄化用触 #

【請求項4】 アンモニア自身が直接的にNOに作用することなく触媒的に作用して窒素酸化物を浄化することを特徴とする窒素酸化物浄化方法。

【請求項5】 アンモニアをアンモニア吸着材に吸着させ、吸着したアンモニアが触媒的に作用することを特徴とする請求項4に記載の窒素酸化物浄化方法。

【請求項6】 窒素酸化物を水素及び炭化水素の少なくとも一方からなる還元ガスによって還元し、生成したア 20 ンモニア自身が直接的にNOに作用することなく触媒的に作用して窒素酸化物を浄化することを特徴とする窒素酸化物浄化方法。

【請求項7】 アンモニアをアンモニア吸着材に吸着させ、吸着したアンモニアが触媒的に作用することを特徴とする請求項6に記載の窒素酸化物浄化方法。

【請求項8】 前記アンモニア吸着材はFe, Ni, Co及び Msから選ばれる少なくとも一種であることを特徴とする 請求項5及び請求項7のいずれかに記載の窒素酸化物浄化方法。

### 【発明の詳細な説明】

### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、アンモニアを利用 して窒素酸化物(以下、NOx という)を還元浄化するNO x 浄化用触媒とNOx 浄化方法に関する。

#### [0002]

【従来の技術】発電所、各種化学工場あるいは自動車エンジンなどから排出されるNOx は、光化学スモッグや酸性雨の発生原因とされており、その効果的な除去手段の開発が望まれている。これらNOx を含む排ガスは、多くの場合酸素を数容量%以上含むため、酸素存在下においてNOx を効率よく浄化できる処理法を用いる必要がある。

【0003】このような処理法として、例えば排ガスをアンモニアと接触させるアンモニア脱硝法が知られている。このアンモニアを還元剤とするアンモニア脱硝法は、排ガスに酸素が1容量%以上共存していてもアンモニアがNOxと選択的に反応するため、NOx浄化率及び還元剤の使用効率の点から有利な方法とされている。

【0004】このアンモニア脱硝法に用いられるアンモ 50 用してNOx を浄化することにある。

ニア脱硝触媒としては、例えば「触媒講座7 (基本工業 触媒反応)」(講談社発行)の第 248頁に記載されてい るようなV₂O₅ −TiO₂触媒や、特開昭53-30995号公報に記 載の触媒等が例示される。

【0005】ところがこのようなアンモニア脱硝触媒では、SV=10000/h程度の小さい空間速度をもつガスの浄化においては広い温度範囲で高い活性が得られるが、これを超える空間速度の場合には充分な活性が得られない。そのため充分な活性を得ようとすると必要な触媒量が多くなり、触媒装置が大型化するという欠点がある。【0006】そこで特開平10−146528号公報には、アルミナ(Al₂O₃)担体に少なくともパラジウム(Pd)と亜鉛(Zn)を担持したアンモニア脱硝触媒が開示されている。このアンモニア脱硝触媒によれば、SV=10000/hを超えるような高い空間速度領域においても、300~400℃の低い温度で高いNOx浄化活性が得られる。したがって触媒量が少なくても十分なNOx浄化活性が得られ、触媒装置を小型化できるので自動車の排ガス浄化用触媒などとして用いることができる。

20 【0007】しかしながらアンモニア脱硝触媒を用いる場合には、NOx 量に見合う量以上のアンモニアの添加が必要となり、過剰のアンモニアはそのまま排出されてしまうという不具合がある。

【 0 0 0 8 】脱硝機能を備えたアンモニア分解触媒としては、特開平5-146634号公報に記載の方法が既知である。この方法によれば、NOx を接触還元すると同時に、還元剤として注入されたアンモニアが貴金属上でNO及びN2まで酸化され、生成したNOとNH3の脱硝反応によってアンモニアが除去されるので、アンモニアの排出を抑制30 することができる。

#### [0009]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら排出が抑制されるとはいえ、特開平5-146634号公報に記載の方法でもNOxの浄化に寄与しない過剰のアンモニアが必要となり、アンモニアの浪費となる。

【0010】本発明はこのような事情に鑑みてなされたものであり、アンモニアを触媒的に用いてNOxを浄化し、これによりアンモニアの浪費を防止するとともに、少量のアンモニアの添加で、あるいは全くアンモニアを添加することなしにNOxを浄化することを目的とする。

#### [0011]

【課題を解決するための手段】上記課題を解決する本発明のNOx 浄化用触媒の特徴は、アンモニア吸着材と、貴金属とを多孔質担体に担持してなることにある。

【 O O 1 2 】このNOx 浄化用触媒は、アルカリ金属、アルカリ土類金属及び希土類元素から選ばれるNOx 吸蔵材をさらに担持することも好ましい。

【0013】また本発明のNOx 浄化方法の特徴は、アンモニア自身が直接的にNOに作用することなく触媒的に作用してNOx を浄化することにある。

2

【0014】さらに本発明のもう一つのNOx 浄化方法の特徴は、NOx をH2及びHCの少なくとも一方からなる還元ガスによって還元し、生成したアンモニア自身が直接的にNOx に作用することなく触媒的に作用してNOx を浄化することにある。

【0015】アンモニアはアンモニア吸着材に吸着させ、それが触媒的に作用することが望ましい。

【0016】また上記アンモニア吸着材は、Fe, Ni, Co 及びMgから選ばれる少なくとも一種であることが望ましい。

### [0017]

【発明の実施の形態】本発明の発明者らは、アンモニアと $NO_x$ との反応機構を鋭意研究した結果、アンモニア自身が直接的に $NO_x$ に作用することなく触媒的に作用して $NO_x$ を浄化する反応を生じさせることに成功し、本発明を完成した。

【0018】本発明のNOx 浄化用触媒では、アンモニア 吸着材と貴金属と、を多孔質担体に担持している。以 下、NOx としてNOを例にとり、反応機構を図1及び図2 を参照しながら説明する。

【0019】NHs が排ガス中に存在すると、そのNHs はアンモニア吸着材に吸着される。一方、排ガス中のNOは貴金属に吸着される。NHs 分子は孤立電子対をもち電子供与体となり得る。よく知られている例は、プロトンへの電子供与に見られるように電子受容体に対して電子を直接供与する場合であるが、Ptなどの貴金属を介して電子を供与することも可能である。

【OO20】したがって図2に示すように、吸着された NHs 分子は、隣接する貴金属を介して貴金属に吸着されているNOに電子を供与する。すると電子はNO $02\pi^*$  軌 30 道に入り込み、 $2\pi^*$  軌道は反結合性軌道であるためNO のN-O結合が弱められる。その結果、NOはN原子とO原子に解離し易くなり、N原子はN2となって排出され、O原子は排ガス中のHC、CO、H2などの還元成分の酸化に消費される。

【0021】一方、アンモニア吸着材に吸着しているNH3は、上記のようにNOの解離活性を高めるとともに、NOから生成した〇原子と反応するH原子を生成する。これによってNH3も分解するので、NOの解離活性が高まるほどNH3の除去効率も向上する。

【〇〇22】すなわち本発明のNOx 浄化用触媒及びNOx 浄化方法では、NHs 自体は変化せず触媒的に作用することでNOx を浄化することができる。したがって少量のNHs を存在させるだけでよく、NHs を浪費することがない。またNHs は排ガス中に予め添加してもよいし、反応によって生成したNHs を用いることもできる。

【0023】このようなNHs の触媒的な作用は、Ptなどの貴金属が存在すれば起こり得るものであるが、還元反応の反応場となる貴金属の近傍においてNHs が常にトラップされた状態にしておくことが好ましい。

4

【0024】そこで、本発明のNOx 浄化方法には、アンモニア吸着材と、貴金属とを多孔質担体に担持してなるNOx 浄化用触媒を用いることが望ましい。多孔質担体としては、アルミナ、シリカ、ジルコニア、チタニア、シリカーアルミナ、ゼオライトなどが例示される。

【0025】アンモニア吸着材としては、NHs を吸着可能であれば用いることができるが、アンモニア錯体を形成しやすいFe, Ni, Co及びMgから選ばれる少なくとも一種の金属が望ましい。これらの金属の酸化物又は複合酸化物又は塩、あるいはアルミネートなどこれらの金属と担体との複合酸化物などがアンモニア吸着材として最適である。このアンモニア吸着材の多孔質担体への担持量は、担体1リットルに対して 0.1~ 4.0g程度が好ましい。この範囲より少ないとアンモニア吸着能がほとんど得られず、これより多く担持すると貴金属の活性が低下するようになる。

【0026】貴金属としては、Pt, Pd, Rh, Irなどから選ばれる少なくとも一種が例示され、多孔質担体1リットルに対して0.1~10g担持するのが好ましい。この範20 囲より少ないとNOx 浄化が困難となり、これより多く担持しても効果が飽和するとともにコストが増大する。

【 O O 2 7 】このNOx 浄化用触媒の形状としては、ペレット状あるいはハニカム状など特に制限されず、従来の排ガス浄化用触媒と同様とすることができる。

【0028】本発明のNOx 浄化方法では、触媒的に作用するから少量でよいといっても、NHs を供給しなければならない。しかし自動車エンジンからの排ガスに適用する場合に、自動車にNHs ガスを搭載することは好ましくない。そこで、H2あるいはHCなどの還元ガスによってNOx を還元する際に生成するNHs を用いることが望ましい。

【0029】すなわち本発明のもう一つのNOx 浄化方法では、NOx をH2及びHCの少なくとも一方からなる還元ガスによって還元し、生成したNH3 自身が直接的にNOx に作用することなく触媒的に作用してNOx を浄化している。したがってNH3 を供給する必要がなく、NH3 を貯蔵し供給するボンベなどを搭載するのが不要となるので、自動車の排ガス中のNOx 浄化に好適である。

【0030】このNOx 浄化方法を実施する触媒として 40 は、上記した本発明のNOx 浄化用触媒にアルカリ金属、 アルカリ土類金属及び希土類元素から選ばれるNOx 吸蔵 材をさらに担持したものが望ましい。換言すれば、この 触媒はNOx 吸蔵還元型触媒にさらにアンモニア吸着材を 担持したものともいうことができる。

【 O O 3 1 】NOx 吸蔵還元型触媒はリーン雰囲気でNOx がNOx 吸蔵材に吸蔵され、リッチスパイクにより吸蔵されているNOx が還元浄化される。そしてリッチスパイクに例えばH2が含まれていると、NOx とH2との反応により NH3 が生成し、これがNOx と直接反応してNOx を還元す る。そこでさらにアンモニア吸着材を担持していれば、

生成したNH3 が上記したように触媒的に作用し、NO<sub>x</sub> の 還元効率がさらに増大する。

【0032】NOx 吸蔵材としては、K,Na,Li,Csなどのアルカリ金属、Ba,Ca,Mg,Srなどのアルカリ金属、La,Nd,Sc,Yなどの希土類元素から選択される少なくとも一種を用いることができる。このNOx 吸蔵材の担持量は、多孔質担体1リットルに対して0.05~2モル程度が望ましい。この範囲より少ないとNOx の還元が困難となり、NH3 の生成も困難となる。またNOx 吸蔵材をこの範囲より多く担持すると貴金属がNOx 吸蔵材で覆われて 10活性が低下してしまう。

【0033】なお、NOx を還元してNHa を生成する場合には、還元剤としてHaが特に好ましい。したがって排ガス中にHaを添加することが望ましいが、水素ボンベを搭載することも好ましくない。そこで水性ガスシフト反応によって排ガス中のCOとHaOをHaとCO2 に改質するCOシフト触媒を用いることが好ましい。このCOシフト触媒としては、セリアあるいはセリアージルコニア固溶体などの酸素吸蔵能を有する担体に貴金属を担持したものが好適である。

【0034】またNHs を生成させる他の方法として、エンジンの各気筒毎に設けられた触媒に還元剤をパルス的に噴射することにより、排ガス中のNO<sub>x</sub> との反応によりNHs を生成させる方法を用いることもできる。

#### [0035]

【実施例】以下、実施例及び比較例により本発明を具体的に説明する。

【0036】(比較例1) $\gamma$ -Al $_2$ O $_3$ 粉末 120gcPtを 1.0gbBaを 0.2モル担持した $NO_x$  吸蔵還元型触媒を比較例1の触媒とした。

【0037】(実施例1)比較例1の触媒に、硝酸鉄を用いてFeをさらに 0.2g担持して実施例1の触媒とした。

【0038】(実施例2)比較例1の触媒に、硝酸コバルトを用いてCoをさらに 0.2g担持して実施例2の触媒とした。

【0039】(実施例3)比較例1の触媒に、硝酸ニッケルを用いてNiをさらに 0.2g担持して実施例3の触媒とした。

【0040】(実施例4)比較例1の触媒に、硝酸マグ 40 ネシウムを用いてMgをさらに 0.2g担持して実施例4の触媒とした。

#### 【 O O 4 1 】 <試験·評価>

(評価1)各触媒を評価装置にそれぞれ配置し、一酸化窒素を含む酸素過剰雰囲気のモデルガスを入りガス温度 400℃で流通させて、NOx を吸蔵させた。次にモデルガスを水素ガスに切り替えて入りガス温度 400℃で流通させ、経過時間とともに生成した N2の量を、触媒評価装置を用いてそれぞれ測定した。N2生成量の比較結果を図3に示す。

【0042】N2生成量は0.01秒毎に測定しているが、モデルガスを水素ガスに切り替えた瞬間と、切り替えから0.10~0.20秒後とに、それぞれN2生成のピークが観測された。この二つのピークのうちでは、0.10~0.20秒後の第2のピークがメインピークであった。また第1のピークと同時に、NH3の生成が見られた。

【0043】(評価2)また各触媒を評価装置にそれぞれ配置し、窒素元素の同位元素である<sup>15</sup>N から形成された一酸化窒素(<sup>15</sup>NO)を含む酸素過剰雰囲気のモデルガスを入りガス温度 400℃で流通させて、<sup>15</sup>NO<sub>x</sub> を吸蔵させた。次にモデルガスをNH3 ガスに切り替えて入りガス温度 400℃で流通させた。この<sup>14</sup>NH3 は、質量数14の<sup>14</sup>N元素のみから形成されている。

【0044】アンモニア脱硝反応は次式で示される。したがって、脱硝反応によって $^{15}$ NO $_{x}$ が $^{14}$ NH。で還元されるのなら、生成する $^{15}$ N $_{z}$ は $^{15}$ N $_{z}$ と $^{14}$ N $_{z}$ とが結合した $^{15}$ N $_{z}$ 1 $^{14}$ N $_{z}$ 1 $^{15}$ N $_{z}$ 1 $^{14}$ N $_{z}$ 1 $^{15}$ N $_{z}$ 1 $^{14}$ N $_{z}$ 1 $^{15}$ N

【 O O 4 5 】 NO+NH3 + 1/402 → N2+3/2H2O そこで経過時間とともに生成した<sup>15</sup>N2の量と、<sup>15</sup>N<sup>14</sup>Nの 20 量を、触媒評価装置を用いてそれぞれ測定した。生成量 の比較結果を図4及び図5に示す。

【0046】図4及び図5からわかるように、生成した $N_2$ には $^{15}$ N $^{14}$ Nばかりでなく $^{15}$ N $_2$ が多く含まれている。また、評価1と同様に0.01秒毎に生成量の観測を行ったところ、 $^{15}$ N $_2$ は0.20秒後でも所定量生成して評価1と類似したパターンを示しているのに対し、 $^{15}$ N $^{14}$ Nは初期に生成した後は急激に減衰して0.40秒後にはほとんどゼロとなっていた。

【 O O 4 7 】 <sup>15</sup> N<sub>2</sub> は<sup>15</sup> NO<sub>x</sub> どうしの反応によって生成し 30 たものであり、それが上記のように0.04秒後でも所定量 生成している。また<sup>15</sup> N<sup>14</sup> Nは<sup>15</sup> NO<sub>x</sub> と<sup>14</sup> NH<sub>3</sub> との反応に よって生成したものであり、初期に集中して生成してい る。

【0048】つまり、初期には $^{14}$ NH3 が $^{15}$ NOx と反応するが、 $^{14}$ NH3 がFeなどのアンモニア吸着材に吸着した後は、 $^{14}$ NH3 は $^{15}$ NOx とほとんど反応せず、 $^{15}$ NOx から供給された $^{15}$ N のみからなる $^{15}$ N2が多く生成していることから、吸着した $^{14}$ NH3 が触媒的に作用する反応が主流となっていることが認められる。したがって、評価 $^{16}$ 1のピークのうちメインピークであった第 $^{16}$ 2のピークは、第 $^{16}$ 1のピークと同時に生成するNH3 の触媒作用の効果によるものである。

【 0049 】 さらに実施例どうしを比較すると、Ni、Co などを担持した方が $^{15}$  N<sub>2</sub> の生成量が多いことから、アンモニア吸着材を担持することが望ましいことがわかる。 【 0050 】 (比較例 2 ) $\gamma$  -Al  $_2$  O<sub>3</sub> 粉末 120 g にPtを 1.0 g と K を 0.2 モル担持した $NO_x$  吸蔵還元型触媒を比較例 2 の触媒とした。

【0051】(実施例5)比較例2の触媒に、硝酸鉄を 50 用いてFeをさらに 0.2g担持して実施例5の触媒とし

た。

【0052】(実施例6)比較例2の触媒に、硝酸コバルトを用いてCoをさらに 0.2g担持して実施例6の触媒とした。

7

【0053】(実施例7)比較例3の触媒に、硝酸ニッケルを用いてNiをさらに 0.2g担持して実施例7の触媒とした

【0054】(実施例8)比較例2の触媒に、硝酸マグネシウムを用いてMgをさらに 0.2g担持して実施例8の触媒とした。

【0055】<試験・評価>評価1と同様にしてN2生成量を測定し、その比較結果を図6に示す。

【0056】図6より、NO₂吸蔵材としてKを担持した場合には、実施例5~8のようにアンモニア吸着材を担持した方がN₂の生成量が多いことが明らかである。

【0057】(実施例9)比較例1の触媒に、硝酸コバルトを用いてCoをさらに 1.0g担持して実施例9の触媒とした。

【0058】(実施例10)比較例1の触媒に、硝酸コバルトを用いてCoをさらに 2.0g担持して実施例10の触媒 20とした。

【 0 0 5 9 】 <試験・評価>評価1と同様にして№ 生成量を測定し、比較例1及び実施例2の触媒の結果とともにその比較結果を図7に示す。

【0060】図7からわかるように、Coの担持量が多く

なるほど№の生成量が増加している。これは、アンモニア吸着材が多いほど吸着するアンモニアが多くなり、その結果、吸着したNH3 による触媒作用が大きくなったものと考えられる。

#### [0061]

【発明の効果】すなわち本発明のNOx 浄化用触媒及びNOx 浄化方法によれば、NH3 自身が触媒的に作用してNOxを浄化するので、NH3 の使用量は僅かでよく、触媒上で生成したNH3を利用することもできる。したがってNH3 の浪費や排出を大幅に抑制することができ、かつNH3 ボンベなどを搭載する必要がないので、自動車排ガスなどのNOx を浄化するのに最適である。

### 【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の作用を示す説明図である。

【図2】NH3の電子供与を示す説明図である。

【図3】実施例及び比較例の触媒によるN₂の生成量比を示すグラフである。

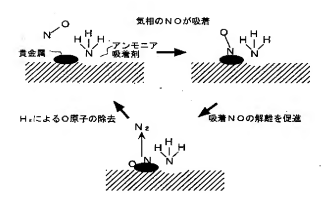
【図4】実施例及び比較例の触媒による<sup>15</sup>N<sub>2</sub>の生成量 比を示すグラフである。

0 【図5】実施例及び比較例の触媒による<sup>15</sup>N<sup>14</sup>Nの生成量 比を示すグラフである。

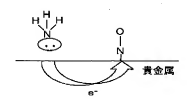
【図6】実施例及び比較例の触媒によるN₂の生成量比を示すグラフである。

【図7】実施例及び比較例の触媒によるN₂の生成量比を示すグラフである。

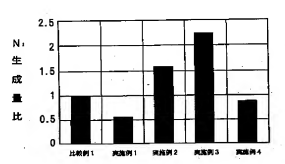
【図1】

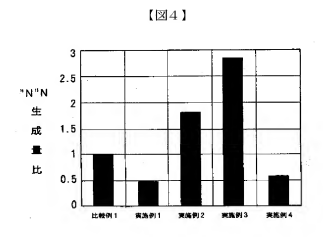


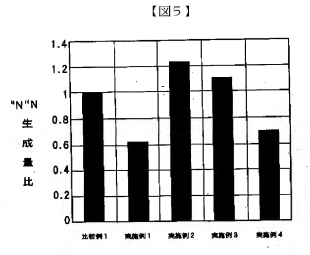
# 【図2】

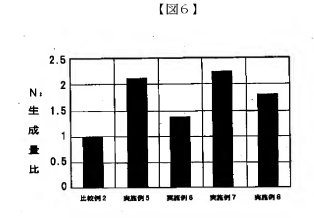


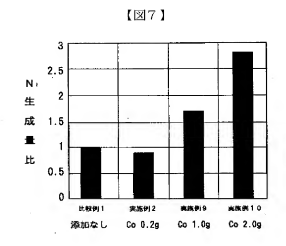
## 【図3】











フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7 F O 1 N 3/10 // B O 1 J 20/06 識別記号

B O 1 J 20/06 B O 1 D 53/36

FI

テーマコード(参考) C

102B

F ターム(参考) 3G091 AA02 AB01 AB06 AB08 AB09 BA00 BA14 BA39 CA17 CA18 CA19 CB02 DA01 DA02 DA04 DB10 FB10 FB11 FB12 GA01 GA06 GA20 GB01X GB01Y GB02Y GB03Y GB04Y GB05W GB06W GB07W GB09X GB10X

> GB10Y GB16X HA11 HA18 4D048 AA06 BA01X BA01Y BA03X BA14Y BA30X BA36X BA36Y BA37X BA37Y BA38X BA38Y BA41X CD01 EA04

> 4G066 AA02B AA12B AA13B AA16B AA20C AA27B CA28 CA29 DA02 FA12 FA22

> 4G069 AA01 AA03 BA01B BC01A BC08A BC10A BC10B BC38A BC66A BC66B BC67A BC67B BC68A BC68B BC69A BC75B CA02 CA03 CA13

**PAT-NO:** JP02002153755A

DOCUMENT-IDENTIFIER: JP 2002153755 A

TITLE: CATALYST FOR NITROGEN OXIDE

TREATMENT AND METHOD FOR NITROGEN OXIDE TREATMENT

**PUBN-DATE:** May 28, 2002

# INVENTOR-INFORMATION:

NAME COUNTRY

KAYAMA, TOMOYUKI N/A

KIZAKI, YOSHIMI N/A

### ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME COUNTRY

TOYOTA CENTRAL RES & DEV LAB INC N/A

**APPL-NO:** JP2000353370

APPL-DATE: November 20, 2000

INT-CL (IPC): B01J023/89 , B01D053/94 ,

B01J023/58 , F01N003/08 ,

F01N003/10 , B01J020/06

# ABSTRACT:

PROBLEM TO BE SOLVED: To prevent vain consumption of ammonia and decompose NOx by addition of a slight amount or without addition of ammonia at all.

SOLUTION: Without direct reaction of ammonia itself with NO, ammonia works like a catalyst to decompose NOx. NH3 molecule donates electron to NO adsorbed on a noble metal through the noble metal adjacent to the NH3 molecule. The electron goes to  $2\pi^*$  orbital of NO and since the  $2\pi^*$  orbital is antibonding orbital, N-O bond of NO is weakened. Consequently, NO becomes easy to be decomposed to N atom and O atom and N atom easily becomes N2.

COPYRIGHT: (C) 2002, JPO